



LANDSCOURANT

VAN ARUBA

JAARGANG: 1993

26 MAART 1993

EDITIE NO. 7

INHOUD	PAGINA
ECHTSCHIEDINGEN/SCHIEDING VAN TAFEL EN BED	1-2
PAILLISSEMENTEN	2
LIQUIDATIES	2-3
UITGIFTE AFRONDIGINGSBED	3
BEKENDMAKINGEN SCHIEPVAARTINSPECTIE	4-36
WIJZIGING PRIJSREGELING AARDOLIEPRODUCTEN	37
WIJZIGING PRIJSREGELING EERSTE LEVENSBEDORFTEN	38-40

- Abonnementsprijs ingaande 1 januari '90, inclusief portokosten, per jaar bij vooruitbetaling à Afls. 60,-.

- Losse nummers Afls. 4,-.

Uitgever: Directie Wetgeving,
Ministerie van Justitie

ECHTSCHIEDING

Bij vonnis van 18 november 1992 van het Gerecht in Eerste Aanleg van Aruba is echtschiding uitgesproken tussen:

SILVIA HENRIQUEZ en
PEDRO GILBERTO HAAYEN, beiden wonende in Aruba.

De advocaat,
mr. M. Bosman

ECHTSCHIEDING

Bij vonnis van 27 februari 1991 van het Gerecht in Eerste Aanleg van Aruba is echtschiding uitgesproken tussen:

EDDY LORENZO CASUELA, wonende in Aruba, en

CATALINA HERNANDEZ, zonder bekende woon- of verblijfplaats in Aruba in elders.

De advocaat,
O.N. Flanders

ECHTSCHIEDING

Bij vonnis van 20 januari 1993 van het Gerecht in Eerste Aanleg van Aruba is echtschiding uitgesproken tussen:

GLENDA MARIANNE PEREZ en
JULIO CERSAR FRANKEN, beiden wonende in Aruba.

De advocaat,
mr. M. Bosman

ECHTSCHIEDING

Bij vonnis van 3 maart 1993 van het Gerecht in Eerste Aanleg van Aruba is echtschiding uitgesproken tussen:

SYLVIO GOMES, wonende in Aruba, en
RAIZA CONCEPCION MARIN-CALDERON, wonende in Venezuela.

De advocaat,
mr. A. Bikker

ECHTSCHIEDING

Bij vonnis van 20 januari 1993 van het Gerecht in Eerste Aanleg van Aruba is echtschiding uitgesproken tussen:

BEATA PETRA KOCK en
HERIBERTO JOHEL REFUNJOL, beiden wonende in Aruba.

De advocaat,
mr. M. Bosman

ECHTSCHIEDING

Bij vonnis van 7 oktober 1992 van het Gerecht in Eerste Aanleg van Aruba is echtschiding uitgesproken tussen:

RENATA EMY TOP en
JAMES OTHMAR SIJLBING, beiden wonende in Aruba.

De advocaat,
mr. W.G.T.M. Kloes

ECHTSCHIEDING

Bij vonnis van 10 februari 1993 van het Gerecht in Eerste Aanleg van Aruba is echtscheiding uitgesproken tussen:

PLACIDA KRANSEN en

ALEXIO MADURO, beiden wonende in Aruba.

De advocaat,
mr. A. Bikker

ECHTSCHIEDING

Bij vonnis van 24 maart 1993 van het Gerecht in Eerste Aanleg van Aruba is echtscheiding uitgesproken tussen:

MANUEL CRISPINIANO RASMIJN, wonende in Aruba, en

MARIA NICOLINA MADURO, wonende in Nederland.

De advocaat,
mr. A.J. Swaen

SCHEIDING VAN TAFEL EN BED

Bij vonnis van 7 oktober 1992 van het Gerecht in Eerste Aanleg van Aruba is scheiding van tafel en bed uitgesproken tussen:

ANNEKE FAÇEE-SCHAEFFER en

MARIUS EDUARD DE L'ISLE, beiden wonende in Aruba.

De advocaat,
mr. W.G.T.M. Kloes

FAILLISSEMENTEN

De curator deelt hierbij mede, dat de faillissementen van ASW HARBOUR TOWN CASINO CORPORATION N.V. en de CO-OPERATIEVE VERENIGING HARBOUR TOWN BEACH RESORT, welke op 8 februari 1993 werden uitgesproken onder benoeming van ondergetekende tot curator en mr. R. Giltay tot Rechter-Commissaris, bij vonnis van het Gemeenschappelijk Hof van Justitie de dato 10 maart 1993 zijn bevestigd.

mr. drs. R.E. Blaauw
Halley & Blaauw
Pietermaai 23
Curaçao, N.A.
Tel: 09-612222
Fax: 09-612097

LIQUIDATIE

SARA TECHNICAL SERVICES N.V.

in liquidatie, gevestigd te Aruba

In de op 10 februari 1993 gehouden Jaarlijkse Algemene Vergadering van Aandeelhouders is per 10 februari 1993 tot ontbinding van de vennootschap besloten.

Het Plan van Uitkering houdende de grondslagen van de verdeling der activa is ter kennisgeving aan een ieder neergelegd zowel ten kantore van het Handelsregister als ten kantore van de Vereffenaar.

De vereffenaar

LIQUIDATIE

PEAK INVESTMENT CORPORATION

A.V.V.

(in liquidatie)

Hierbij wordt bekend gemaakt het besluit van de aandeelhoudersvergadering gehouden op 11 februari 1993 tot ontbinding van de vennootschap.

De vereffenaar,
Amaco (Aruba) N.V.

LIQUIDATIE

ARAGUA N.V.

(in liquidatie)

Hierbij wordt bekend gemaakt het besluit van de aandeelhoudersvergadering gehouden op 21 december 1992 tot ontbinding van de vennootschap.

De vereffenaar,
Amaco (Aruba) N.V.

LIQUIDATIE

YELLOWSTONE A.V.V.

(in liquidatie)

Hierbij wordt bekend gemaakt het besluit van de aandeelhoudersvergadering gehouden op 12 maart 1993 tot ontbinding van de vennootschap.

De vereffenaar,
Amaco (Aruba) N.V.

LIQUIDATIE**ITS INTERNATIONAL TRAVEL SERVICES A.V.V.**

Hierbij delen wij U mede dat per 12 februari 1993 Pierson Trust (Aruba) N.V. haar ontslag heeft ingediend als directrice en wettelijke vertegenwoordiger van bovengenoemde vennootschap.

De voormalige directrice,
Pierson Trust (Aruba) N.V.

**MEDEDELING VAN DE ARUBA VRIJGESTELDE VENNOOTSCHAP
SEDGWICK A.V.V.**

De directie van de te Aruba gevestigde Aruba vrijgestelde vennootschap:

SEDGWICK A.V.V.

deelt bij deze mede dat bij haar een schriftelijk aanvraag is ingediend voor de afgifte van een duplicaat aandeelbewijs ter vervanging van het verzamel aandeelbewijs genummerd nummer 1 vertegenwoordigende 1.000 aandelen, de nummers 1 tot en met 1.000, elke met een nominale waarde van EEN (1) United States Dollar, welk aandeelbewijs na uitgifte verloren is gegaan hebbende de aanvrager ten genoegen van de directie het bewijs geleverd dat dit aandeel niet door een ander is verworven.

MOGELIJKHEID TOT VERZET

Een ieder die meent recht te hebben op de aandelen in kwestie kan binnen 2 maanden na dagtekening dezer aankondiging verzet doen tegen deze aanvraag bij aangetekende brief of deurwaarders exploit gericht aan de hieronder te noemen directie van de bovengenoemde Aruba Vrijgestelde vennootschap Sedgwick A.V.V.

VERVAL RECHTEN EN AFGIFTE DUPLICAAAT AANDEELBEWIJS

Na het verstrijken van het bovengenoemde termijn zal de directie, indien geen verzet is gepleegd, overgaan tot afgifte van het gevorderde aandeelbewijs onder gelijktijdige verklaring op dat stuk dat aan het oorspronkelijke aandeelbewijs geen rechten meer ontleend kunnen worden tegenover de vennootschap.

Aruba, 17 maart 1993

Amaco (Aruba) N.V.
Bilderdijkstraat 16
P.O. Box 157
Oranjestad, Aruba

UITGEGEVEN NUMMERS VAN HET AFKONDIGINGSBLAD VAN ARUBA

Door de minister van Justitie zijn in de jaargang 1993 de volgende nummers van het Afkondigingsblad van Aruba uitgegeven:

No. 15

Landsbesluit, houdende algemene maatregelen, van 25 februari 1993 ter uitvoering van de artikelen 3, 11 en 19 van de Visserijverordening (Visserijbesluit).

No. 16

Ministeriële regeling van 11 maart 1993 tot intrekking van de Prijsregeling frisdranken (gazeuse dranken) april 1991 (AB 1991 no. 40).

BEKENDMAKING AAN DE ZEEVISVAART NR. 64/1992**(Beoordeling, beproeving en keuring van reddingmiddelen en -voorzieningen)**

Het Hoofd van de Scheepvaartinspectie,

Overwegende:

dat de Algemene Vergadering van de Internationale Maritime Organisatie tijdens haar 17e zitting op 7 november 1991 Resolutie A. 689 (17) heeft aangenomen, houdende aanbevelingen tot het beproeven van reddingsmiddelen en -voorzieningen;

Gelet op:

het bepaalde in artikel 6, eerste lid, artikel 195, tweede lid, en artikel 196 van het Vis-sersvaartuigenbesluit (Stb. 1989/354);

Besluit:

Artikel 1

Alvorens een goedkeuring te verkrijgen moeten:

- reddingboeien;
- reddinggordels;
- overlevingspakken;
- hulpmiddelen tegen warmteverlies;
- pyrotechnische middelen;
- reddingvlotten;
- reddingboten;
- hulpverleningsboten;
- tewaterlatings- en inschepingsmiddelen;
- lijnwerptoestellen;
- lichten voor reddingsmiddelen en
- hydrostatische ontkoppelmecanismen

worden beproefd op de wijze zoals aangegeven in IMO Resolutie A. 689(17).

Artikel 2

Alvorens een goedkeuring te kunnen krijgen moeten reddingmiddelen of -voorzieningen van een nieuw ontwerp beoordeeld en beproefd worden op de wijze zoals aangegeven in IMO Resolutie A.520(13).

Artikel 3

Bekendmaking aan de Zeevaart nr. 34/1989 vervalt.

Artikel 4

1. Deze Bekendmaking treedt in werking met ingang van 1 mei 1992.
2. Reddingmiddelen waarvoor een typegoedkeuring is verleend op grond van een vóór 1 mei 1992 verrichte beproeving volgens Resolutie A.521(13) mogen aan boord ge-

handhaafd blijven.

Deze Bekendmaking zal worden geplaatst in de Staatscourant, de Curaçaosche Courant en in de Landscourant van Aruba.

Rijswijk, 24 maart 1992

Het Hoofd van de Scheepvaartinspectie,
Drs. J.K. Vreeswijk

Toelichting

Een publicatie van de IMO, waarin beide Resolutie zijn opgenomen, is verkrijgbaar bij de daartoe gespecialiseerde boekhandel.

BEKENDMAKING AAN DE ZEEVISVAART NR. 65/1992**(Echoloden)**

Het Hoofd van de Scheepvaartinspectie,

Overwegende:

dat de Algemene Vergadering van de Internationale Maritime Organisatie (IMO) tijdens haar 7e zitting op 2 november 1971 Resolutie A. 224 (VII) en tijdens haar 17e zitting op 7 november 1991 Resolutie A.694(17)*) heeft aanvaard houdende aanbevelingen met betrekking tot de operationele eisen waaraan echolood-apparatuur moet voldoen onderscheidenlijk aanbevelingen met betrekking tot de algemene eisen waaraan radio-installaties en elektronische navigatiemiddelen moeten voldoen;

Gelet op:

het bepaalde in artikel 6, eerste lid, artikel 278, tweede lid, van het Vissersvaartuigenbesluit (Stb. 1989/354);

Besluit:

Artikel 1

Echoloodapparatuur ten behoeve van de navigatie aan boord van een vaartuig met een lengte van 45 meter of meer, geïnstalleerd na 1 september 1984, moet volledig voldoen aan het bepaalde in IMO Resoluties A.224(VII) en A.694(17).

Artikel 2

Echoloodapparatuur als bedoeld in artikel 1 moet tevens voldoen aan de eis dat de schaal waarop de weergave van de meting van diepte onder de kiel plaatsvindt in meters moet zijn geijkt.

Artikel 3

1. Echoloodapparatuur ten behoeve van de navigatie aan boord van een vaartuig met een lengte van minder dan 45 meter, moet voldoen aan het bepaalde in de artikelen 1 en 2 van deze bekendmaking, met dien verstande dat de eis gesteld onder 4. in IMO Resolutie A.224(VII) niet behoeft te worden toegepast.
2. Van het gestelde onder 2. en 3. in IMO Resolutie A.224(VII) mag worden afgeweken, indien ten minste aan de volgende eisen wordt voldaan:
 - 2.1 onder normale omstandigheden voor de voortplanting van geluidsgolven in zeewater, moet de apparatuur alle diepten tussen 2 en 200 meter onder de kiel kunnen meten;
 - 2.2 de apparatuur moet zijn voorzien van twee of meer bereiken, die elkaar in voldoende mate overlappen; één der bereiken moet het gebied omvatten van 2 tot ongeveer 100 meter onder de kiel;

*) Exemplaren van genoemde Resoluties zijn op aanvraag verkrijgbaar bij de Scheepvaartinspectie.

- 2.3 de schaal waarop de weergave van de meting van de diepte onder de kiel plaatsvindt, mag niet kleiner zijn dan 0,5 mm per meter diepte voor het diepe bereik, terwijl de schalen van de overige bereiken hiermee in verhouding moeten zijn uitgevoerd.

Artikel 4

De aanvraag voor een typegoedkeuring van een echolood moet worden ingediend bij het Hoofd van de Scheepvaartinspectie, vergezeld van de benodigde tekeningen, schema's en beproevingsrapporten, alsmede van installatie- en bedieningsvoorschriften.

Artikel 5

Bekendmaking aan de Zeevisvaart nr. 52/1989 vervalt.

Artikel 6

Deze Bekendmaking treedt in werking met ingang van de dertigste dag na publicatie in de staatscourant.

Deze Bekendmaking zal worden geplaatst in de Staatscourant, de Curaçaosche Courant en in de Landscourant van Aruba.

Rijswijk, 24 maart 1992

Het Hoofd van de Scheepvaartinspectie,
Drs. J.K. Vreeswijk

BEKENDMAKING AAN DE ZEEVISVAART NR. 66/1992**(Operationele en algemene eisen automatische stuurinrichtingen)**

Het Hoofd van de Scheepvaartinspectie,

Overwegende:

dat de Algemene Vergadering van de Internationale Maritime Organisatie (IMO) tijdens haar 9e zitting op 12 november 1975 Resolutie A.342(IX) en tijdens haar 17e zitting op 7 november 1991 Resolutie A.694(17) heeft aangenomen, houdende aanbevelingen met betrekking tot de operationele eisen waaraan automatische stuurinrichtingen moeten voldoen onderscheidenlijk aanbevelingen met betrekking tot de algemene eisen waaraan radio-installaties en elektronische navigatiemiddelen moeten voldoen;

Gelet op:

het bepaalde in artikel 6 en artikel 94, zeventiende lid, van het Visserstvaartuigenbesluit (Stb. 1989/354);

Besluit:

Artikel 1

Automatische stuurinrichtingen moeten van een goedgekeurd type zijn.

Artikel 2

Ten einde voor een typegoedkeuring in aanmerking te kunnen komen moet een automatische stuurinrichting volledig voldoen aan het bepaalde in IMO Resoluties no. A.342(IX) en A.694(17).*)

Artikel 3

De aanvraag voor een typegoedkeuring van een automatische stuurinrichting moet worden ingediend bij het Hoofd van de Scheepvaartinspectie, vergezeld van de benodigde tekeningen, schema's en beproevingsrapporten, alsmede van installatie- en bedieningsvoorschriften.

Artikel 4

Bekendmaking aan de Zeevaart nr. 16/1989 vervalt.

Artikel 5

Deze Bekendmaking treedt in werking met ingang van de dertigste dag na publicatie in de Staatscourant.

*) Exemplaren van genoemde Resoluties zijn op aanvraag verkrijgbaar bij de Scheepvaartinspectie.

Deze Bekendmaking zal worden geplaatst in de Staatscourant, de Curaçaosche Courant en in de Landscourant van Aruba.

Rijswijk, 16 juli 1992

Het Hoofd van de Scheepvaartinspectie,
Drs. J.K. Vreeswijk

BEKENDMAKING AAN DE ZEEVISVAART NR. 67/1992**(operationele en algemene eisen loginstallaties)**

Het Hoofd van de Scheepvaartinspectie,

Overwegende:

dat de Algemene Vergadering van de Internationale Maritime Organisatie (IMO) tijdens haar 12e zitting op 19 november 1981 Resolutie A.478(XII) en tijdens haar 17e zitting op 7 november 1991 Resolutie A.694(17)*) heeft aanvaard houdende aanbevelingen met betrekking tot de operationele eisen waaraan loginstallaties moeten voldoen onderscheidenlijk aanbevelingen met betrekking tot de algemene eisen waaraan radio-installaties en elektronische navigatiemiddelen moeten voldoen;

dat het Europese Comité voor Elektronische Standaardisatie in januari 1992 norm IEC 1023 als harmonisatie-document nr. HD 600 S1 heeft aangenomen en dat deze norm is gebaseerd op IMO Resolutie A.478(XII) en daar niet van afwijkt;
alsmede dat het Europese Comité voor Elektronische Standaardisatie in januari 1989 norm IEC 945 als harmonisatie-document nr. HD 552 S1 heeft aangenomen en dat deze norm niet afwijkt van IMO Resolutie A.694(17).

Gelet op:

het bepaalde in artikel 6 en artikel 284, vierde lid, van het Vissersvaartuigenbesluit (Stb. 1989/354);

Besluit:

Artikel 1

Loginstallaties moeten van een goedgekeurd type zijn.

Artikel 2

Teneinde voor een typegoedkeuring in aanmerking te kunnen komen moet een loginstallatie voldoen aan het bepaalde in IEC-normen 945 en 1023.

Artikel 3

De aanvraag voor een typegoedkeuring van een loginstallatie moet worden ingediend bij het Hoofd van de Scheepvaartinspectie, vergezeld van de nodige tekeningen, schema's en beproevingsrapporten, alsmede van installatie- en bedieningsvoorschriften.

*) Exemplaren van genoemde Resoluties zijn op aanvraag verkrijgbaar bij de Scheepvaartinspectie, terwijl de genoemde normbladen verkrijgbaar zijn bij het Nederlands Normalisatie Instituut te Delft.

Artikel 4

Bekendmaking aan de Zeevisvaart nr. 55/1989 vervalt.

Artikel 5

Deze Bekendmaking treedt in werking met ingang van de dertigste dag na publicatie in de Staatscourant.

Deze Bekendmaking zal worden geplaatst in de Staatscourant, de Curaçaosche Courant en in de Landscourant van Aruba.

Rijswijk, 16 juli 1992

Het Hoofd van de Scheepvaartinspectie,
Drs. J.K. Vreeswijk

BEKENDMAKING AAN DE ZEEVISVAART NR. 68/1992**(Gyrokompassen)**

Het Hoofd van de Scheepvaartinspectie,

Overwegende:

dat de Algemene Vergadering van de Internationale Maritime Organisatie (IMO) tijdens haar 11e zitting op 17 januari 1980 Resolutie A.424(XI) en tijdens haar 17e zitting op 7 november 1991 Resolutie A.694(17) heeft aangenomen, houdende aanbevelingen met betrekking tot de operationele eisen waaraan gyrokompassen moeten voldoen, onderscheidenlijk aanbevelingen met betrekking tot de algemene eisen waaraan radio-installaties en elektronische navigatiemiddelen moeten voldoen;

dat door de Internationale Standaard Organisatie (ISO) norm ISO 8728 is aanvaard, die gebaseerd is op IMO Resolutie A. 424 (11) en daar niet van afwijkt;

Gelet op het bepaalde in artikel 6 en artikel 277, vijfde lid, van het Vissersvaartuigenbesluit (Stb. 1989/354);

Besluit:

Artikel 1

Gyrokompassen moeten naast het bepaalde in deze Bekendmaking voldoen aan het bepaalde in IMO Res. A. 694(17).

Artikel 2

Gyrokompassen ten behoeve van de navigatie aan boord van een vaartuig met een lengte van 45 meter of meer moeten voldoen aan het bepaalde in ISO-norm 8728.

Artikel 3

Gyrokompassen ten behoeve van de navigatie aan boord van vaartuigen met een lengte minder dan 45 meter moeten voldoen aan het bepaalde in ISO-norm 8728 met dien verstande dat de volgende afwijkingen zijn toegestaan:

ISO-norm 8728 paragraaf:

6.2.1	voor 0,75 resp. 0,25x sec.lat. mag gelezen worden 1 resp. 0,35x sec.lat.
6.4	voor 1x sec.lat. mag gelezen worden 1,25x sec.lat.
6.5	voor 0,25x sec.lat. mag gelezen worden 0,35x sec.lat.
6.6	voor 2 graden mag gelezen worden 2,5 graden
6.7	voor 3 graden mag gelezen worden 4 graden
6.8	voor 1x sec.lat. mag gelezen worden 1,25x sec.lat.
7.4	voor 0,25x sec.lat. mag gelezen worden 0,35x sec.lat.
7.6	voor 1x sec.lat. mag gelezen worden 1,25x sec.lat.
7.8.1	voor 1x sec.lat. mag gelezen worden 1,25x sec.lat.
7.8.2	voor 1x sec.lat. mag gelezen worden 1,25x sec.lat.

- | | |
|---------|---|
| 7.8.3.1 | voor 1x sec.lat. mag gelezen worden 1,25x sec.lat. |
| 7.8.3.2 | voor 1x sec.lat. mag gelezen worden 1,25x sec.lat. |
| 7.10 | voor 0,25x sec.lat. mag gelezen worden 0,35x sec.lat. |

Artikel 4

Gyrokompassen welke uitsluitend worden gebruikt als richtelement voor de sturing van Inmarsat A antennes moeten voldoen aan de eisen gesteld in ISO-norm 8728 met dien verstande dat de volgende afwijkingen zijn toegestaan:

ISO-norm 8728 paragraaf:

- | | |
|---------|---|
| 6.2.1 | voor 0,75 resp. 0,25x sec.lat. mag gelezen worden 1,5 resp. 0,5x sec.lat. |
| 6.4 | voor 1x sec.lat. mag gelezen worden 2x sec.lat. |
| 6.5 | voor 0,25x sec.lat. mag gelezen worden 0,5x sec.lat. |
| 6.6 | voor 2 graden mag gelezen worden 4 graden |
| 6.7 | voor 3 graden mag gelezen worden 6 graden |
| 6.8 | voor 1x sec.lat. mag gelezen worden 2x sec.lat. |
| 7.4 | voor 0,25x sec.lat. mag gelezen worden 0,5x sec.lat. |
| 7.6 | voor 1x sec.lat. mag gelezen worden 2x sec.lat. |
| 7.8.1 | voor 1x sec.lat. mag gelezen worden 2x sec.lat. |
| 7.8.2 | voor 1x sec.lat. mag gelezen worden 2x sec.lat. |
| 7.8.3.1 | voor 1x sec.lat. mag gelezen worden 2x sec.lat. |
| 7.8.3.2 | voor 1x sec.lat. mag gelezen worden 2x sec.lat. |
| 7.10 | voor 0,25x sec.lat. mag gelezen worden 0,5x sec.lat. |

Artikel 5

Aanvragen voor type-goedkeuring van gyrokompassen moeten worden ingediend bij het Hoofd van de Scheepvaartinspectie, vergezeld van de nodige tekeningen, schema's en beproevingsrapporten, alsmede van installatie- en bedieningsvoorschriften, onder vermelding voor welk gebruik het kompas bestemd is.

Artikel 6

Gyrokompassen welke, blijkens de keuring aan de hand van ISO-norm 8728, niet voldoen aan de eisen genoemd in artikel 2 respectievelijk 3, worden niet toegelaten als gyrokompassen ten behoeve van de navigatie aan boord van vaartuigen met een lengte van 45 meter of meer respectievelijk met een lengte kleiner dan 45 meter.

Artikel 7

Bekendmaking aan de Zeevisvaart nr. 50/1989 vervalt.

Artikel 8

Deze Bekendmaking treedt in werking met ingang van de dertigste dag na publicatie in de Staatscourant.

Deze Bekendmaking zal worden geplaatst in de Staatscourant, de Curaçaosche Courant en in de Landscourant van Aruba.

Rijswijk, 16 juli 1992

Het Hoofd van de Scheepvaartinspectie
Drs. J.K. Vreeswijk

Toelichting

Exemplaren van de in deze Bekendmaking genoemde IMO Resolutie zijn op aanvraag verkrijgbaar bij de Scheepvaartinspectie, terwijl de in deze Bekendmaking genoemde ISO-norm verkrijgbaar is bij het Nederlands Normalisatie Instituut te Delft.

BEKENDMAKING AAN DE ZEEVISVAART NR. 69/1992
(Erkenning van keuringsstations voor opblaasbare reddingvlotten
en opblaasbare hulpverleningsboten)

Het Hoofd van de Scheepvaartinspectie,

Overwegende:

dat de Algemene Vergadering van de Internationale Maritieme Organisatie (IMO) tijdens haar 17e zitting op 7 november 1991 Resolutie A. 693(17) heeft aanvaard, waarin aanbevelingen worden gedaan omtrent de voorwaarden voor erkenning van keuringsstations voor opblaasbare vlotten;

Gelet op artikel 209, achtste lid, van het Vissersvaartuigenbesluit (Stb. 1989, 354)

Besluit:

Artikel 1

Keuringsstations voor opblaasbare reddingvlotten en opblaasbare hulpverleningsboten kunnen worden erkend wanneer zij voldoen aan het bepaalde in Resolutie A. 693(17).

Artikel 2

De keuring van opblaasbare reddingvlotten en opblaasbare hulpverleningsboten moeten geschieden op de wijze zoals aangegeven in Resolutie A.693(17).

Artikel 3

De erkenning van een keuringsstations heeft een geldigheidsduur van ten hoogste 5 jaar.

Artikel 4

Bekendmaking aan de Scheepvaart nr. 37/1989 vervalt.

Artikel 5

Deze Bekendmaking treedt in werking met ingang van de dertigste dag na publicatie in de Staatscourant.

Deze Bekendmaking zal worden geplaatst in de Staatscourant, de Curaçaosche Courant en de Landscourant van Aruba.

Rijswijk, 16 juli 1992

Het Hoofd van de Scheepvaartinspectie,

Drs. J.K. Vreeswijk

BEKENDMAKING AAN DE ZEEVISVAART NR. 70/1992**(Lijst van Genees- en verbandmiddelen, verpleegartikelen en antidota)**

Het Hoofd van de Scheepvaartinspectie,

Overwegende:

dat in de artikelen 231, 237 en 238 van het Vissersvaartuigenbesluit de verplichting is opgenomen betreffende het aan boord hebben van genees- en verbandmiddelen en verpleegartikelen alsmede van een handleiding voor het gebruik van deze middelen en artikelen;

dat de noodzaak zich voordoet van een integrale heroverweging van de voorgeschreven medische uitrusting aan boord van vissersvaartuigen in verband met voorschrijdende ontwikkelingen op medisch en farmacologisch gebied;

dat het de overzichtelijkheid en duidelijkheid bevordert om de voorschriften t.a.v. de inhoud van de verbandtrommels ten behoeve van groepsreddingsmiddelen en die welke betrekking hebben op de samenstelling van de AIDS-preventie-set in deze Bekendmaking te integreren;

dat op 31 maart 1992 de Europese Richtlijn 92/29/EEG is verschenen betreffende de minimum-voorschriften inzake veiligheid en gezondheid ter bevordering van een betere medische hulpverlening aan boord van schepen (PbEG L.113/19), waaronder ook vissersvaartuigen bestemd voor de vaart ter zee zijn begrepen, inhoudende onder meer minimumvoorschriften ten aanzien van de medische uitrusting aan boord, zoals opgenomen in de niet-limitatieve lijst van Bijlage II van deze Richtlijn;

dat bovengenoemde EG-Richtlijn in de nationale wet- en regelgeving van de Lid Staten uiterlijk op 31 december 1994 geïmplementeerd dient te zijn;

dat het in beleidsmatige zin noodzakelijk is om nu reeds in vergaande mate rekening te houden met deze Richtlijn;

dat rekening dient te worden gehouden met de in de voorontwerp-fase van bovengenoemde EG-Richtlijn door nautisch-medische experts bereikte consensus ten aanzien van de bepaling van de vereiste minimum-hoeveelheden in de medische uitrusting van de diverse scheepscategorieën;

dat het noodzakelijk wordt geacht om boven de minimum-voorschriften in deze Richtlijn met betrekking tot de medische uitrusting aan boord aanvullende eisen te stellen met name met oog op het vervoer van gewonden en zieken aan boord, alsmede in het kader van de AIDS-preventie en de malariaprofylaxe;

dat het de duidelijkheid bevordert om de rubricering in en de nadere specificering van de medische uitrusting aan te brengen conform de bedoelde EG-Richtlijn;

GELET OP:

het bepaalde in artikel 6, eerste lid, van het Vissersvaartuigenbesluit;

GEZIEN:

het advies van de Medische Adviseur van het Hoofd van de Scheepvaartinspectie en de resultaten van het ter zake gevoerde overleg met deskundigen;

BESLUIT:

Artikel 1

De medische uitrustig moet -afhankelijk van de scheepscategorie, de duur en de bestemming van de reis en de kenmerken van de te vervoeren lading, alsmede van het soort activiteiten dat tijdens de reis moet worden verricht en van het aantal schepelingen en overige werknemers aan boord- in overeenstemming zijn met de in deze Bekendmaking opgenomen lijst van genees- en verbandmiddelen, verpleegartikelen en antidota.*)

Artikel 2

Als handleiding voor het gebruik van de in artikel 1 genoemde genees- en verbandmiddelen en verpleegartikelen dient het Geneeskundig Handboek voor de Scheepvaart, laatste editie, te worden gehanteerd.

Artikel 3

De Bekendmakingen aan de Zeevisvaart nrs. 39/1989, 41/1989 en 42/1989 worden ingetrokken.

Artikel 4

Deze Bekendmaking treedt in werking met ingang van de dertigste dag na publicatie in de Staatscourant.

Deze Bekendmaking zal worden geplaatst in de Staatscourant, de Curaçaosche Courant en in de Landscourant van Aruba.

Rijswijk, 24 juli 1992

Het Hoofd van de Scheepvaartinspectie,
Drs. J.K. Vreeswijk

*) Deze lijst is hier niet opgenomen maar verkrijgbaar bij de Scheepvaartinspectie te Rijswijk en de Havenmeester van Aruba.

MEDISCHE UITRUSTING (niet-limitatieve lijst)**DE BETEKENIS VAN DE KOLOMMEN:**

- Kolom A: is van toepassing op schepen of vissersvaartuigen waarvoor een certificaat van deugdelijkheid is afgegeven voor vaargebied onbeperkt.
- Kolom B: is van toepassing op schepen waarvoor een certificaat van deugdelijkheid is afgegeven voor een vaargebied dat zich niet verder uitstrekt dan 200 mijl en op vissersvaartuigen waarvoor een certificaat van deugdelijkheid is afgegeven dat zich niet verder uitstrekt dan vaargebied II.
- Kolom C: is van toepassing op schepen waarvoor een certificaat van deugdelijkheid is afgegeven voor een vaargebied dat zich niet verder uitstrekt dan vaargebied 5. Deze kolom is tevens van toepassing op reddingsvlotten, reddingsboten en hulpverleningsvaartuigen.
- Kolom D: is van toepassing op passagiersschepen die reizen maken van langere duur dan twee etmalen.
- Kolom E: is van toepassing op passagiersschepen die reizen maken van kortere duur dan twee etmalen.

De kolommen A-GS, B-GS, D-GS en E-GS zijn uitsluitend van toepassing op de schepen van de bovenstaande desbetreffende categoriën wanneer zij (tevens) gevaarlijke stoffen vervoeren.

DE BETEKENIS VAN DE CODES:

Indien het codenummer wordt voorafgegaan door een H.- dan betekent dit dat het artikel tevens voorkomt in de lijst van geneesmiddelen, vermeld in de Geneeskundige Eerste Hulp Gids voor ongevallen met gevaarlijke stoffen in het Handboek Gevaarlijke Stoffen.

Indien het codenummer wordt voorafgegaan door een t.- dan betekent dit dat het artikel uitsluitend voorgeschreven is, indien tropische wateren worden bevaren.

De onder de kolom "opmerkingen" voorkomende tussen haakjes geplaatste nummers betreffende de oude codenummers van de artikelen of hun equivalenten die hier gemakshalve nog worden vermeld.

Indien een geneesmiddel is onderstreept betekent dit dat het in principe uitsluitend mag worden toegediend op radio-medisch advies.

De hoeveelheden in de kolommen gelden voor 15 opvarenden, of een gedeelte daarvan, met een maximum als vermeld. Voor een bemanningssterkte van 16 t/m 23 personen dienen de hoeveelheden verhoogd te worden met 50%, met uitzondering van die artikelen waarvan slechts 1 exemplaar is vermeld.

Deze verhoging geldt slechts voor zover de onder kolom D, respectievelijk kolom D-GS, genoemde maximum-hoeveelheden niet worden overschreden. Voor een bemanningssterkte van 24 personen of meer dienen de hoeveelheden te worden verdubbeld, respectievelijk te worden verhoogd tot de maximale hoeveelheden vermeld in de kolommen D en D-GS.

MEDISCHE UITRUSTING (NIET-LIMITATIEVE LIJST)

CODE	SAMENSTELLING CF.	BENAMING	EENHEID	A	A-GS	B	B-GS	C	D	D-GS	E	E-GS	OPMERKINGEN
	INT. NOMENCLATUUR												
1.	GENEESMIDDELEN												
1.1.	MIDDELEN TEGEN HART- EN VAATZIEKTEN												
1.1.1.	Tabulae: Digoxinum 0,25 mg	b.v. Lanoxin 0,25 mg tabl.	st.	20	20	10	10	0	20 max.60	60	20	20	Te gebruiken bij hartzwakte.(28.02)
1.1.2.	Injectio: Adrenalinum bilartras 1 ml. ampul (1 mg/ml)	Adrenaline injecties	st.	6	6	3	3	0	6 max.12	6	6	6	Te gebruiken bij anafylactische shock (29.01)
1.2.1.	Tabulae: Nitroglycerine 0,4 mg	b.v. Nitrostat tabl.	st.	20	20	10	10	10	20 max.60	20	20	20	
1.2.2.	Tabulae: Isosorbide-dinitraat 5 mg	b.v. Cedocard tabl.	st.	20	20	10	10	10	20 max.60	20	20	20	(28.14)
1.3.1.	Tabulae: Furosemide 40 mg	b.v. Lasix tabl.	st.	20	80	10	20	0	20 max.80	80	20	80	(11.28.15)
1.3.2.	Injectio: Furosemide 2 ml ampullae (20 mg/2 ml)	b.v. Lasix injecties	st.	6	40	3	10	0	6 max.12	40	6	40	(11.28.09)
1.4.1.	Tabulae: Ergometrine 0,3 mg		st.	20	20	10	10	10	20 max.40	20	10	10	Indien ook vrouwen deel uitmaken van de bevolking(27.03)
1.4.2.	Injectio: Promethazine 1 ml ampullae (10 mg/ml)	b.v. Konakion (=Vil.K.1) Injecties	st.	0	4	0	2	0	2 max.4	4	2	4	Bij aniconities met warfarine m.a.(11.28.17)
1.5.1.	Capulae: Nifedipine 10 mg	b.v. Adalat caps.	st.	30	30	10	10	0	30 max.60	30	10	10	
1.6.1.	Tabulae: Acidum acetylsalicylicum 300 mg		st.	20	20	10	10	0	20 max.40	20	10	10	(13.01)
2.	GENEESMIDDELEN VOOR HET MAAG-DARMKANAAL												
2.1.1.	Tabulae: Cimetidine 200 mg	b.v. Tagamet tabl.	st.	80	80	40	40	0	80 max.200	80	40	40	(15.06)
2.1.2.	Suspensio: Aluminiumhydroxide et Magnesiumhydroxide (40 mg et 20 mg/ml) flacon á 200 ml	b.v. Anlagel FNA	st.	3	5	2	3	0	5 max.10	10	5	10	(15.03)
2.2.1.	Tabulae: Domperidon 10 mg	b.v. Motilium tabl.	st.	30	30	20	20	20	30 max.60	30	20	20	
2.2.2.	Suppositio: Domperidon 60 mg	b.v. Motilium zetpillen	st.	18	18	6	6	0	18 max.36	18	18	18	
2.2.3.	Injectio: Metoclopramide-chloride 2 ml ampullae (10 mg/2 ml)	b.v. Primperan injecties	st.	6	60	3	30	0	6	60	3	60	(11.18.04)
2.3.1.	Sirupus: Lactulose flacon á 200 ml	b.v. Duphalac	st.	3	3	2	2	0	3 max.5	3	2	2	(10.05)
2.3.2.	Microkisma: Natriumlaurylsulfosaetaat 9 mg Sorbitol 625 mg et Natriumcitraat 90 mg/5 ml	b.v. Microlax	st.	10	10	5	5	0	10 max.20	10	10	10	
2.4.1.	Capulae: Loperamide 2 mg	b.v. Imodium caps.	st.	80	80	40	40	40	80 max.200	80	40	40	Te gebruiken bij diarree(18.02)
2.5.1.	Capsulae: Carbo activatus 200 mg	b.v. Norit caps.	st.	50	400	20	100	20	50 max.400	50	50	100	(16.01)
2.6.1.	Cremor: Vaselini-Lidocaini 3% FNA tube á 30 g		st.	2	2	1	1	0	2 max.5	2	max.5	1	Te gebruiken bij aambeien(48.03)
2.6.2.	Suppositio: Zinci oxidi 10% contra haemorrhoides FNA		st.	20	20	10	10	0	20 max.40	20	10	10	Idem (48.02)

MEDISCHE UITRUSTING (NIET-LIMITATIEVE LIJST)

CODE: SAMENSTELLING CF. INT. NOMENCLATUUR	BENAMING	EENHEID	HOEVEELHEDEN PER SCHEEPSCATEGORIE										OPMERKINGEN	
			A	A-GS	B	B-GS	C	D	D-GS	E	E-GS			
3. <u>PUNSTILLENDE EN KRAMPWERENDE MIDDELEN</u>														
11.-3.1.1. Tabulae: Paracetamol 500 mg - coffeine 50 mg		st.	80	200	40	100	20*	80	max.200	200	max.300	80	200	*Voor reddingsvloten en reddingsboten verhogen tot 80 stuks.(13.04. + H.14.22)
3.1.2. Dragees: Ibuprofen 400 mg	b.v. Brufen dragees	st.	40	40	20	20	0	40	max.400	40	max.100	20	20	
11.-3.2.1. Injectio: Morfine-HCl 1 ml ampullae (15 mg/ml)		st.	12	30	6	12	0	12	max.30	30	12	30	30	(14.15)
3.2.2. Capsulae: Pentazocine 50 mg	b.v. Fortal caps.	st.	0	0	0	0	30*	0	0	0	0	0	0	*Uitsluitend voor reddingsvloten en -boten.
3.3.1. Injectio: Diclofenac 3 ml ampullae (25 mg/ml)	b.v. Voltaren injecties	st.	5	5	3	3	0	5	max.10	5	5	5	5	(14.18)
3.3.2. Suppositoria: Diclofenac 100 mg	b.v. Voltaren zetpillen	st.	12	12	3	3	3	12	max.24	12	max.24	6	6	(14.19)
11.-3.4.1. Injectio: Naloxon 1 ml ampullae (0.4 mg/ml)	b.v. Narcan injecties	st.	6	30	3	12	0	6	max.15	30	6	30	30	Te gebruiken bij ademhalingsdepressie t.g.v. morfine(H.14.21)

MEDISCHE UITRUSTING (NIET-LIMITATIEVE LIJST)

CODE SAMENSTELLING CF. INT. NOMENCLATUUR	BENAMING	EENHEID	A	A-GS	B	B-GS	C	D	D-GS	E	E-GS	OPMERKINGEN
4. GENEESMIDDELEN VOOR HET ZENUWSTELSEL												
4.1.1. <u>Tabulae: Diazepam 10 mg</u>	b.v. Valium tabl.	st.	20	20	10	10	0	20	max.50	20	10	10
4.1.2. <u>Rectioles: Diazepam 2,5 ml (4 mg/ml)</u>	b.v. Stesolid rectioles	st.	10	60	5	20	0	10	max.20	60	5	30
4.2.1. <u>Tabulae: Haloperidol 1mg</u>	b.v. Haldol tabl.	st.	20	20	10	10	0	20	max.50	20	10	10
4.2.2. <u>Injectio: Haloperidol 1 ml ampullae (5 mg/ml)</u>	b.v. Haldol injecties	st.	10	80	5	30	0	10	max.20	80	5	30
4.3.1. <u>Tabulae: Cyclizine 50 mg</u>		st.	50	50	20	20	10*	50	max.200	50	50	50
4.3.2. <u>Suppositoria: Cyclizine 100 mg FNA</u>		st.	20	20	10	10	0	20	max.100	20	20	20
4.4.1. <u>Tabulae: Fenobarbital 50 mg</u>	b.v. Luminal tabl.	st.	20	20	10	10	0	20	max.50	20	20	20
4.5.1. <u>Capsulae: Temazepam 10 mg (cloelief gevuld)</u>	b.v. Normison caps.	st.	20	20	10	10	0	20	max.50	20	20	20
5. ANTI-ALLERGISCHE EN ANTI-ANAFYLACTISCHE MIDDELEN												
5.1.1. <u>Tabulae: Terfenadine 60 mg</u>	b.v. Triludan tabl.	st.	20	20	10	10	0	20	max.50	20	20	20
5.1.2. <u>Injectio: Promethazine 2 ml ampullae (25 mg/ml)</u>	b.v. Phenergan injecties	st.	0	20	0	10	0	0	20	0	20	(11.26.03)
5.2.1. <u>Injectio: Prednisolon 25 mg ampullae cum 1 ml solvens</u>	b.v. Di-Adreson-P* aquosum injecties	st.	5	5	2	2	0	5	5	5	2	2
6. GENEESMIDDELEN VOOR HET ADEMHALINGSTELSEL												
6.1.1. <u>6.1.1. Microcapsulae: Theophylline FNA à 5 ml (50 mg/ml)</u>		st.	30	90	15	40	0	30	max.40	120	30	60
6.1.2. <u>Dosis-aërosolen Salbutamol (0.1 mg/dosis)</u>	b.v. Ventolin dosis-inhalator met 200 doses	st.	2	4	1	2	0	2	max.4	4	1	2
6.2.1. <u>Sirupus: Dexamethorfan flacon à 200 ml</u>		st.	5	5	2	2	0	5	max.10	5	2	2
6.3.1. <u>Rhinopulvae: Xylometazoline 0,1% FNA flacon 4.10 ml met pipet</u>	b.v. Otrivin neussruppels	st.	5	5	3	3	0	5	max.10	5	3	3
7. INFECTIEVERENDE MIDDELEN												
7.1.1. <u>Capsulae: Amoxicilline 500 mg</u>	b.v. Flemoxin caps.	st.	80	160	20	50	0	80	max.120	160	20	50
7.1.2. <u>Injectio: Amoxicilline 1000 mg cum 5 ml solvens</u>	b.v. Flemoxin injecties	st.	15	100	5	20	0	15	max.30	100	5	20

MEDISCHE UITRUSTING (NIET-LIMITATIEVE LIJST)

CODI: SAMENSTELLING CF. INT. NOMENCLATUUR	BENAMING	EENHEID	HOEVEELHEDEN PER SCHEEPSCATEGORIE					OPMERKINGEN				
			A	A-GS	B	B-GS	C	D	D-GS	E	E-GS	
7.1.3. <u>Injectio:Procainebenzylpenicilline(3:1)</u> <u>1,2 miljoen I.E. cum solvens</u>	b.v. Bicilline	st.	10	10	5	5	0	10 max. 20	10 max.20	5	5	(20.10)
7.1.4. <u>Tabulae:Probenecide 500 mg</u>	b.v. Benemid tabl.	st.	20	20	0	0	0	20 max. 40	20 max.	0	0	(20.20)
7.1.5. <u>Capsulae:Tetracycline 250 mg FVA</u>		st.	80	80	20	20	0	80 max. 200	80 max. 200	40	40	(20.08)
7.1.6. <u>Tabulae:Erythromycine 500 mg</u> <u>(massapersistent)</u>		st.	80	80	20	20	0	80 max. 200	80 max. 200	40	40	
7.1.7.1. <u>Tabulae:Co-trimoxazol 80 + 400 mg</u>	b.v. Bactrimet tabl.	st.	40	80	20	40	0	40 max. 100	80 max. 200	20	40	(19.03)
7.3.1. <u>Capsulae:Pipemidinezuur 200 mg</u>	b.v. Pipram caps.	st.	40	40	20	20	0	40 max.100 40	40 max.100	20	20	
7.4.1. <u>Tabulae:Metronidazol 250 mg</u>	b.v. Flagyl tabl.	st.	40	40	20	20	0	40 max.100 40	40 max.100	20	20	
7.5.1. <u>Tabulae:Chlorofloxacine 250 mg</u>	b.v. Ciproxin tabl.	st.	40	40	20	20	0	40 max.100 40	40 max.100	20	20	(18.03)
7.6.1. <u>Injectio:Tetanus-vaccin RIVM</u> <u>0,5 ml ampullae</u>		st.	5	5	2	2	0	5	5 max.100	2	2	Koel bewaren.
7.6.2. <u>Anti-tetanus-immunoglobuline</u> <u>2 ml ampullae (250 IE/ampulla)</u>		st.	3	3	1	1	0	3 max.5	3	1	1	Koel bewaren.N.B.: Het betreft een bloedpr oduct. In het kader van AIDS-preventie bij voortkeer aanvullen vanuit eigen land. (12.01)
7.7.1. <u>Tabulae:Chinine sulfas 200 mg</u>	b.v. Kinine tabl.	st.	70	70	70	70	0	70 max.200 70	70 max. 200	70	70	
7.7.2. <u>Tabulae:Proguanil 100 mg</u>	b.v. Paludrine tabl.	st.	1200	1200	600	600	0	1200 max. 4000	1200 max. 4000	1200	1200	Te gebruiken ter profylaxe van malaria. Zie voor nadere informatie het Geneeskundig Handboek voor de Scheepvaart.(12.03)
7.7.3. <u>Tabulae:Chloroquine(sulfas) 100 mg</u>	b.v. Nivaquine tabl.	st.	250	250	125	125	0	250 max. max. 1000	250 max. 1000	250	250	Idem (12.02)
7.7.4. <u>Injectio:Chinine(dihydrochloride)</u> <u>2 ml ampullae (300 mg/ml)</u>	b.v. Kinine injecties	st.	10	10	5	5	0	10 max.20 10	10 max.20	5	5	(12.05)
7.7.5. <u>Tabulae:Sulfadoxine 500 mg et</u> <u>Pyrimethamine 25 mg</u>	b.v. Fansidar tabl.	st.	30	30	15	15	0	30 max.60 30	30 max.60	30	30	Te gebruiken bij (verdenking op) een malaria-aanval.(12.06)

MEDISCHE UITRUSTING (NIET-LIMITATIEVE LIJST)

CODE SAMENSTELLING CF. INT. NOMENCLATUUR	BENAMING	EENHEID	HOEVEELHEDEN PER SCHEEPSCATEGORIE					OPMERKINGEN		
			A	A-GS	B	B-GS	C	D	E	E-GS
<u>8.A. Preparaten bestemd voor rehydratie en toevoer van calorieën en plasma-ervangingsmiddelen</u>										
8.1.1. Sachets: Natriumchloride 3,5 g; natriumbicarbonaat 2,5 g; kalium- chloride 1,5 g; glucose 20 g.	b.v. ORS-sachets	st.	48	48	24	24	0	48 max. 96	48 max. 96	48
8.1.2. Infusies: Solutio Natrii Chloridum 0,9 % Physiologische zout- met bijpassend toedieningssysteem en steriele vleugelnaald		st.	2	2	1	1	0	4	2	2
								totaal		(61.02)
8.2.1. Glucose-poeder in doos à 500 g		st.	0	1	0	1	0	0	1	0
8.3.1. Infusie-set: Solutio Polyelline in kunststof-flessen à 500 ml met bijpassende toedienings- systeem voorzien van "spikes"	b.v. Haemaecel	st.	10	10	5	5	0	20	10	10
								totaal		Te gebruiken bij leveraandoeningen (H.62.20) Plasma-ervangingsmiddel als onderdeel van de AIDS-preventie-set (61.05)
8.B. Middelen tegen sloekenstrampen		st.	500	500	250	250	0	500 max. 1000	500 max. 1000	500
8.4.1. Tablaet: Natriumchloride 500 mg	Zouttabletten	st.	500	500	250	250	0	500 max. 1000	500 max. 1000	(24.01)
<u>9. GENEESMIDDELEN VOOR UITWENDIG GEBRUIK</u>										
<u>A. GENEESMIDDELEN VOOR DERMATOLOGISCH GEBRUIK</u>										
9.1.01. Solutio: Povidon-Jood 30 ml flacon (beschikbaar jodium 10 mg/g)	b.v. Betadine oplossing	st.	4	4	2	2	0	4 max.8	4 max.8	2
9.1.02. Solutio: Iodii spirituosus 1% FNA 10g in plastic druppelflesje	Jodiuminfectuur	st.	0	0	0	0	1	0	0	0
9.1.03. Solutio: Chlorhexidini spirituosus 0,5% FNA; 30 ml flacon	Wondinfectuur	st.	4	4	2	2	0	4 max.8	4 max.8	2
9.1.04. Solutio: Chlorhexidini 1,5% et Cetrimidum 15%; flacon à 250 ml plus doseerbeker	b.v. Savlon-oplossing	st.	3	3	1	1	0	3 max.5	3 max.5	3
9.1.05. Spiritus keronatus 70%; flacon à 200ml Gedenatureerde alcohol		st.	2	2	1	1	0	2 max.4	2 max.4	2
9.1.06. Linimentum lindani FNA flacon à 100 ml	b.v. Lindana-meersel	st.	3	3	1	1	0	3 max.5	3 max.5	3
9.1.07. Lotio: Malathion 5mg/gr; flacon à 100ml b.v. Priderm lotion		st.	3	3	1	1	0	3 max.5	3 max.5	3
9.1.08. Unguentum: Povidon-Jood tube à 50 g (beschikbaar jodium 10 mg/g)	b.v. Betadine-zalf	st.	2	2	1	1	1	2 max.4	2 max.4	1
9.1.09. Cremor: Capsicum compositum FNA; Spierpijn-creme tube à 30 g		st.	6	6	3	3	0	6 max.12	6 max.12	3
9.1.10. Cremor: Miconazolinraat 2%; tube à 30 gr	b.v. Daktarin creme	st.	4	4	2	2	0	4 max.8	4 max.8	2
										Tegen schimmelinfecties (mycosen) (47.01)

Te gebruiken bij (dreigende) uitdroging
t.g.v. hevige diarree met name.

(61.02)

totaal

1

0

1

0

20

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

10

Te gebruiken bij leveraandoeningen (H.62.20)

Plasma-ervangingsmiddel als onderdeel van

de AIDS-preventie-set (61.08)

(24.01)

(33.09)

(33.01)

Desinfectie-moestof (33.04)

Tegen schurft (38.02)

Tegen hoofd- en schaamluis

(34.01)

(45.02)

Tegen schimmelinfecties (mycosen) (47.01)

MEDISCHE UITRUSTING (NIET-LIMITATIEVE LIJST)

CODE: SAMENSTELLING CF. INT. NOMENCLATUUR	BENAMING	EENHEID	HOEVEELIJDEN PER SCHEPSCATEGORIE					OPMERKINGEN					
			A	A-GS	B	B-GS	C		D	D-GS	E	E-GS	
9.1.11. Conspersens:Miconazolitraat 2% stroobuysje à 20 g	b.v. Daktarin strooi-poeder	st.	2	2	1	1	0	2	max.4	1	1	Idem (47.01)	
9.1.12. Miconazolitraat vaginale tampons (100 mg/tampon)	b.v. Gyno-Daktarin vaginale tampons	st.	20	20	0	0	0	20	max.40	20	0	Indien ook vrouwen deel uitmaken van de benaming	
9.1.13. Cremor:Zilver-sulfadiazine 1% tube à 30 g	b.v. Flamazine creme	st.	3	3	1	1	1	3	max.5	3	3	Te gebruiken bij 2e en 3e graads brandwonden (31.04)	
9.1.14. Antizonnebrandcreme, tube à 25 g		st.	0	0	0	0	0	1*	0	0	0	*Uitsluitend voorgeschreven voor reddingsboten	
9.1.15. Conspersens:aluminis compositum FNA, stroobus à 100 g	Anti-zweet strooi-poeder	st.	4	4	2	2	0	4	max.8	4	2	2	(35.02)
9.1.16. Talcum, stroobus à 100 g	Talk poeder	st.	2	2	1	1	0	2	max.4	2	1	1	(43.01)
9.1.17. Glycerolum 85%:flacon à 200 ml	Glycerine	st.	2	2	1	1	0	2	max.4	2	1	1	(42.03)
9.1.18. Cremor:Lanette I FNA cum mentho- lum 2%:tube à 10 g		st.	2	2	1	1	0	2	max.5	2	1	1	Tegen jeuk (44.02)
9.1.19. Cremor:Triamcinolonon acetonidi 0,1% FNA, tube à 30 g		st.	2	2	1	1	0	2	max.4	2	1	1	Te gebruiken bij ezeem
B.MIDDELEN VOOR OOGHEELKUNDIG GEBRUIK (KOEL BEWAREN)													
11.9.2.01. Oculentum:Tetracyclini 1% FNA; tube à 4 g	Tetracycline oogzalf	st.	2	10	1	4	1	2	max.4	10	1	4	(30.09)
9.2.02. Oculoguttac:Polymyxine B-sulf.5000IE Neomycine-sulf.2,5 mg et Gramisidine 0,025 mg/ml:druppelflesje à 5 ml	b.v.Neosporin met Neomycine oogdruppels	st.	4	4	2	2	0	4	max.8	4	2	2	(30.07)Na openen: maximaal 2 weken houdbaar
9.2.03. Oculoguttac: Tetracyclini-HCl 0,5 % in wegverpakking van 1 à 3 ml	Pijnsstillende oogdruppels	st.	20	20	10	10	0	20	max.40	20	10	10	Niet langdurig gebruiken (30.03)
9.2.04. Oculoguttac:Isopropocarpini 1% FNA druppelflesje à 10 ml		st.	1	1	1	1	0	1	max.2	1	1	1	Na openen: maximaal 2 weken houdbaar
11.9.2.05. Oculoguttac:Fluoresceini Natrium 2 % in wegverpakking van 1 à 3 ml		st.	20	120	10	60	0	20	max. 40	120	20	60	Te gebruiken voor onderzoek van het hoorn vlies (30.04)
C.MIDDELEN VOOR OORHEELKUNDIG GEBRUIK													
9.3.01. Oroguttac:Dezamehazoni et Neomycini FNA (per ml: dexa- methazon 1 mg, neomycine 3,5 mg) druppelflesje à 10 ml	b.v.Dexamethazon met Neomycine oordruppels	st.	2	2	1	1	0	2	max.4	2	1	1	Oordruppels te gebruiken bij ontsteking van de uitwendige gehoorgang (36.02)
9.3.02. Oroguttac:Lidocaini 0,5 % FNA druppelflesje à 10 ml	Pijnsstillende oordruppels	st.	2	2	1	1	0	2	max.4	2	1	1	(36.03)

MEDISCHE UITRUSTING (NIET-LIMITATIEVE LIJST)

CODE SAMENSTELLING CP. INT. NOMENCLATUUR	BENAMING	EENHEID	HOEVEELHEDEN PER SCHIEFSCATEGORIE					OPMERKINGEN
			A	A-GS	B	B-GS	C D	D-GS E E-GS
D. MIDDELEN TEGEN MOND-EN KEERLAANDOENINGEN								
9.4.01. <u>Coluteo:Chlorhexidin</u> digluconaat (2mg/ml) FVA flacon à 200 ml	Gorgeldrank	st.	2	2	1	1	0	2 max.4 1 1 (32.03)
E. LOCAL-ANAESTHETICA								
9.5.01. <u>Artivis Chloridum</u> in spuitbus à 150 ml	Chloorethyl	st.	1	1	1	1	0	1 max.2 1 1 Koef bewaren (49.01)
9.5.02. <u>Injectio:Lidocaini-HCl</u> 2%; flacon à 20 ml	b.v. Xyllocaine injecties zonder vaalvernavend middel	st.	2	2	1	1	0	2 max.4 2 1 (50.01)
9.5.03. <u>Caryophylli aetheroleum</u> in druppelflesje à 10 ml	Kruidnagelolie	st.	1	1	1	1	0	1 1 1 (40.01)

ILVERPLEGINGSARTIKELIEN1. REANIMATIE-BENODIGDHEDEN

II.1.1. Beademingsballon met demand-ventiel en beademingsmasker, van een goedgekeurd type.

II.1.1.2. Zuurstofbeademingskoffer van een goedgekeurd type, bestaande uit ten minste:

- 1 zuurstofcilinder van 2 l.
- 1 waterinhoud met schroefdraad-aansluiting, vuldruk 200 bar, gevuld met medicinale zuurstof;
- 1 drukregelaar met inhoudsmeter en zuurstofvloed-indicator;
- 1 verdeelblok met externe zuurstof-aansluiting;
- 2x1 beademingsballon met demand-ventiel en beademingsmasker; lactuief;

II.1.3. -1 afzuigeenheid om de bovenste luchtwegen vrij te maken.

II.1.4. Brook Airway, origineel, voor mond-op-mond-beademing.

d.w.z. inclusief
die ad II.1.1.

MEDISCHE UITRUSTING (NIET-LIMITATIEVE LIJST)

COOP SAMENSTELLING CP: IN NOMINATIEUR	BENAMING	EENHEID	HOEVEELHEDEN PER SCHEPSCATEGORIE				D-GS E:	E-GS	OPMERKINGEN
			A	A-GS	B	B-GS	C	D	
2 VERBANDMIDDELEN IN HICHTINGSMATERIAAL									
II.2.01.1.1echtingset met naalden		st.	1	1	1	1	1	2	1 1
II.2.02.2.1Klelend elastisch verband,rol 4m/6cm		st.	20	20	10	10	10	40	40 40
II.2.03.a.1hydrophilegaas-windseel,rol 4m/6cm		st.	20	20	10	10	10	40	max.80 40 40
b.Cambrie windseel,rol 4m/6cm		st.	6	6	2	2	1	6	max.80 6 6
II.2.04.1.Tunnelverband voor de vingers, met applicator,rol 5m		st.	10	10	5	5	3	20	max.20 20 20
II.2.05.a.1hydrophilegaas,steriel,5x10cm pakje van 16 st.		st.	3	3	2	2	1	3	max.40 3 3
b.1hydrophilegaas,steriel,10x10cm pakje van 25 st.		st.	4	4	2	2	1	4	max.10 4 4
II.2.06.1hydrophile watten,pakje van 100 g.		st.	1	1	1	1	0	2	max.10 2 2
II.2.07.a.Steriel metalline lakken,73x250cm		st.	20	20	10	10	10	20	Te gebruiken bij zeer uitgebreide 2e en/of 3e graads brandwonden (31.01)
b Metalline brandwond-compressen,10x12 cm		st.	4	4	2	2	1	4	Te gebruiken in geval grote huidoppervlakten 2e en/of 3e graads verbrand zijn
c.Water-jel brandwond-verbanddoek 20x46 cm		st.	4	4	4	4	4	4	
II.2.08.Driekante doek(waaien)		st.	12	12	6	6	3	12	
II.2.09.a.Plastic wegwerphandschoenen		st.	3	3	2	2	0	6	
b.Operatiehandschoenen,steriel,eventueel wegwerpmiddel;medium en large;paar, van elk doosje met 40 st.		st.	4	4	2	2	0	4	
II.2.10.a.Pleister wondverband,strips,div.maten		st.	0	0	0	0	1	0	
b.Pleisterwondverband,waterbestendig 1m/6cm;rol		st.	0	0	0	0	4	0	
c.Steriele wondverband pleistercompressen,8x15 cm		st.	20	20	10	10	5	20	
d.Pleister vingertopverband,div.maten		st.	4	4	4	4	2	10	
II.2.11 a Steriele snelverbanden (met 2 windsels) nr.1 (klein);pakje		st.	4	4	4	4	2	10	

Zie voor specificatie ad II.2.13 en ad II.3.01 1/11 H 3.06

Te gebruiken bij zeer uitgebreide 2e en/of 3e graads brandwonden (31.01)

Te gebruiken in geval grote huidoppervlakten 2e en/of 3e graads verbrand zijn

MEDISCHE UITRUSTING (NIET-LIMITATIEVE LIJST)

CODE	SAMENSTELLING CF. INT. NOMENCLATUUR	BENAMING	EENHEID	HOEVEELHEDEN PER SCHEEPSCATEGORIE					D-GS	E	E-GS	OPMERKINGEN
				A	A-GS	B	B-GS	C	D			
	b.nr.2 (middelsoort)pakje		st.	10	10	4	4	4	20	max.40	20	20 20
	c.nr.3 (groot)pakje		st.	4	4	4	4	2	10	10	10	10 10
	II.2.12.a.Hechtleisters,waterbestendig 5m/ 1 1/4cm;rol		st.	2	2	1	1	1	2	max.5	2	2 2 2
	b.Hechtleister,5m/ 2 1/2cm;rol		st.	2	2	1	1	0	2	max.5	2	2 2
	c.Zwaluwstaart-pleisters,steriel		st.	20	20	10	10	5	20	max.40	20	20 20
	II.2.13.a.Atraumatische hechtingen (naald en draad),steriel		st.	10	10	5	5	0	10	max.20	10	10 10
	caugu, middelgroot, 0 en 1, van elk		st.	10	10	5	5	0	10	max.20	10	10 10
	b.zijde, middelgroot, 1 en 2, van elk		st.	2	2	1	1	0	2	max.4	2	2 2
	II.2.14.Synthetische watten,3m/10cm,rol		st.	2	2	1	1	0	2	max.4	2	2 2
	II.2.15.Oogklepje met 5 oogcompressen,doos		st.	2	2	1	1	0	3	3	3	3 3
	II.2.16.Veiligheidspelden,roestvrij,div.maten		st.	2	2	1	1	1	3	3	3	3 3
	pakje à 12 st.											
	3.INSTRUMENTEN											
	II.3.01.Scalpel,wegverpmodel,steriel		st.	3	3	3	3	0	3	max.6	3	3 3
	II.3.02.Instrumentendoos		st.	1	1	1	1	0	1	max.2	1	1 1
	II.3.03.a.Chirurgische schaar(roestvrij staal)		st.	1	1	1	1	0	1	max.2	1	1 1
	b.Verbandschaar "Lister" 18 cm (roestvrij staal)		st.	1	1	1	1	1	1	max.3	1	1 1
	II.3.04.a.Anatomisch pince(roestvrij staal)		st.	1	1	1	1	0	1	max.2	1	1 1
	b.Chirurgisch pince(roestvrij staal)		st.	1	1	1	1	0	1	max.2	1	1 1
	II.3.05.Arterieklem volgens Kocher(roestvrij staal)		st.	1	1	1	1	0	1	max.2	1	1 1

Tien betoere van III.3.01. en III.3.03. t/m III.3.06. exclusief de verbandschaar.

Zie opmerking bij II.3.02.

MEDISCHE UITRUSTING (NIET-LIMITATIEVE LIJST)

CODE, SAMENSTELLING OF INT. NOMENCLATUUR	BENAMING	EENHEID	HOEVEELIHEDEN PER SCHEPSCATEGORIE					OPMERKINGEN			
			A	A-GS	B	B-GS	C	D	D-GS	E	E-GS
II.3.06. Naaldvoeder, Mathieu 17 cm (roestvrij staal)		st.	1	1	1	1	0	1	max.2	1	1
II.3.07. Scheerapparaat voor eenmalig gebruik		st.	5	5	2	2	0	5	max.10	5	5
II.3.08. Splinterpincet, 11 cm.		st.	1	1	1	1	0	1	max.2	1	1
II.3.09. Ringzaagtang		st.	1	1	1	1	0	1	1	1	1
II.3.10. Nylon lisje (oogheelkundig)		st.	1	1	1	1	0	1	max.2	1	1
II.3.11. Oogbadje (kunststof)		st.	1	1	1	1	0	2	2	1	1
II.3.12. Neussonde, charrière 21, steriel		st.	1	1	0	0	0	1	max.2	1	1
II.3.13. Maaglang, wegwetmodel, steriel charrière 36, lengte ca 80 cm, met trechter.		st.	2	2	1	1	0	2	2	1	1
4. MATERIAAL VOOR ONDERZOEK EN MEDISCH CONTROLE											
II.4.01. Tongspatels voor eenmalig gebruik		st.	50	50	10	10	0	50	max.100	50	50
II.4.02. Reactiestroken voor onderzoek van urine op eiwit, glucose en bloedkoker met 50 strookjes		st.	1	1	1	1	0	1	max.2	1	1
II.4.03. Bladen voor registratie van lichttemp. en pols		st.	20	20	5	5	0	20	max.40	20	20
II.4.04. Medische kaart		st.	4	4	2	2	0	4	max.10	4	4
II.4.05. Stethoscoop		st.	1	1	1	1	0	1	1	1	1
II.4.06. Anaeroïde bloeddrukmeter		st.	1	1	1	1	0	1	1	1	1
II.4.07. Koortsthermometer		st.	3	3	2	2	0	3	max.6	3	3
II.4.08. Thermometer voor hypothermie		st.	1	1	1	1	0	1	1	1	1
II.4.09. Penlight ooglampje, wegwetmodel + blauw afschermkapje		st.	2	2	2	2	0	2	2	2	2
Moe te geven aan de te debarikeren opva- ende(n) ter informatie van de arts aan de wul. Blauw kapje benodigd voor onderzoek m.b.v. fluoresceïne-druppels (H.-9.2.05)											

Mec te geven aan de te debarkeren opva-
ende(n) ter informatie van de arts aan de wul.

Blauw kapje benodigd voor onderzoek
m.b.v. fluoresscine-druppels (H.-9.2.05)

MEDISCHE UITRUSTING (NIET-LIMITATIEVE LIJST)

CODE SAMENSTELLING OF INT. NOMENCLATUUR	BENAMING	EENHEID	HOEVEELHEDEN PER SCHEPSCATEGORIE					OPMERKINGEN	
			A	B-GS	C	D	D-GS	E	E-GS
5. MATERIAAL VOOR INJECTIES, PERFUSIEPUNCTIES EN CATHETERISATIE									
II.5.01. Set voor het draineren van de blaas									
II.5.02. Druppelcatheter met voor rectaal gebruik, inclusief druppel-teller + statief voor druppelinfluen	st.	1	1	0	0	0	1	max.2	1 1
II.5.03. Perfusie-set met filter (bloodtransfusie-systeem) voor eenmalig gebruik	st.	6	6	2	2	0	6	6	6 6
II.5.04. Urinezak voor het draineren van de blaas incl.aansluiting op condoom-basis	st.	2	2	0	0	0	2	2	1 1
II.5.05. a. Wegverp-injectiespuiten (steriel) + lueransen, 2 ml	st.	50	250	20	120	0	50	300	40 240
b. Wegverp-injectiespuiten (steriel) + lueransen, 5 ml	st.	25	125	10	60	0	max.80	150	20 120
c. Wegverp-naalden met luerconus, 16mmx1/2mm (subcutaan) (steriel)	st.	75	375	30	180	0	max.40	450	60 360
d. Wegverp-naalden met luerconus, 40mmx0,8mm (intramusculair) (steriel)	st.	75	375	30	180	0	max.120	450	60 360
e. Vleugelspuiten (steriel)	st.	4	4	2	2	0	8	8	8 8
II.5.06. Urine-catheter, Thiemann, nr.16 (steriel)	st.	2	2	0	0	0	2	2	2 2
II.5.07. Glijmiddel: Lidocainechloride 2% et chlorhexidine-digluconaat 0,05%; wegverpspuiten à 11 ml.	st.	2	2	0	0	0	2	2	2 2
II.5.08. Nierbekken (roestvrij staal)	st.	2	2	1	1	0	1	1	1 1
II.5.09. Cirraatbevattende bloedafname-zakjes, verpakt in zgn. tropenverpakking	st.	6	6	2	2	0	6	6	6 6
6. VERPLEEGARTIKELIEN									
II.6.01. Ondersteek (roestvrij staal)	st.	1	1	0	0	0	2	2	2 2
II.6.02. Warmwaterzak	st.	1	1	1	1	0	2	max.3	2 2
II.6.03. Urinaal (glas)	st.	1	1	0	0	0	2	max.3	2 2
II.6.04. IJszak (rubber)	st.	1	1	0	0	0	1	1	1 1
II.6.05. Opblaasbare bedding voor de verpleging van bedlegerige volwassenen	st.	1	1	0	0	0	2	2	2 1
II.6.06. Reddingen van folie	st.	1	1	1	1	1	2	2	2 2

Zie voor nadere specificatie sub II.5.04 en II.5.06 t/m II.5.08.

Als onderdeel van de AIDS-preventie-set

De naalden moeten passen op de spuiten.

Idem

Als onderdeel van de AIDS-preventie-set

Te gebruiken bij het inbrengen van een urine-catheter.(51.02)

Als onderdeel van de AIDS-preventie-set

Te gebruiken bij (dreigende) onderkoeling

MEDISCHE UITRUSTING (NIET-LIMITATIEVE LIJST)

CODE: SAMENSTELLING CP. INT. NOMENCLATUUR	BENAMING	EENHEID	A	A-G	B	B-G	C	D	D-GS	E	E-GS	OPMERKINGEN
7. IMMOBILISATIE-MATERIAAL												
11.7.01.	Vervormbare spaak voor vingers en tenen (bulgaas aluminium) ca 30 cm	st.	4	4	2	2	0	4 max.8	4 max.8	4	4	
11.7.02.	Vervormbare spaak voor onderarm + hand en voor onderbeen, in diverse maten tot ca 70cm; set van totaal 6 stuks	st.	1	1	1	1	0	1 max.2	1 max.2	1	1	
11.7.03.	Opblaasbare spalken in diverse maten + pompje set van totaal 3 stuks	st.	1	1	1	1	1	2 max.3	2 max.3	2	2	Niet langer dan 24 uur laten zitten
11.7.04.	Dijbeenspaak, model Thomas-spaak	st.	1	1	1	1	0	1 max.2	1 max.2	1	1	
11.7.05.	Steunkraag voor immobilisatie van de hals set van 3 stuks met 3 verschillende maten	st.	1	1	1	1	0	1 max.2	1 max.2	1	1	
11.7.06.	Vacuumscheelpomp, voorzien van handvat; inclusief vacuumpomp met voetbeugel	st.	1	1	0	0	0	1	1	1	1	
11.7.07.	Brancard van een goedgekeurd type	st.	1	1	1	1	0	2	2	2	2	
8. DESINFECTIE-INSECTENVERDRIJING-BESCHERMING												
11.8.01.	Para-toluensulfochloranidum natrium (25% vrij chloor bevattend); sachets à 25 g	st.	40	40	40	40	0	40 max.200	40 max.200	80	80	Bewaren in goed gesloten verpakking en buiten invloed van het licht.(55.04)
11.8.02.	Insecticide-verstuiver; capaciteit 5 liter	st.	1	1	1	1	0	1	1	1	1	(54.06)
11.8.03.	Cyflutrin 9%; doos met 5 zakjes à 20 mg	st.	2	2	2	2	0	2 max.10	2 max.10	2	2	Insecticide (54.06)
11.8.04.	Dimethylis phthalas; flescon à 30 ml	st.	30	30	15	15	0	30 max.60	30 max.60	30	30	Insecten-repellent, voor gebruik op de huid.(54.05)
9. DIVERSE BENODIGDHEDEN												
11.9.01.	Plastic zak voor de conservering in ijs van afgerukte lichaamsdelen	st.	4	4	2	2	0	4	4	4	4	
11.9.02.	Operatieglas	st.	2	2	0	0	0	2 max.4	2 max.4			
11.9.03.	Condoms	st.	50	50	20	20	0	50 max.100	50 max.100	50	50	De kwaliteit moet in overeenstemming zijn met het Besluit rubber condomen (18-08-'75); Staats- blad 498) Op de verpakking moet de uiterste gebruiks-datum vermeld staan.
11.9.04.	Pedaalenmer, roestvrij staal, incl. binnencamer Plastic binnenzak voor pedalenmer; doos à 20 st.	st. st.	1 2	1 2	0 0	0 0	0	1 4	1 4	1 2	1 2	
11.9.05.	Doosje met 12 voorwerpglasjes	st.	1	1	0	0	0	1	1	1	1	

De kwaliteit moet in overeenstemming zijn met het Besluit rubber condomen (18-08-'79) Staatsblad 498) Op de verpakking moet de uiterste gebruiksdatum vermeld staan.

Bewaren in goed gesloten verpakking en buiten invloed van het licht. (54.04)

Insecticide (54.06)

Insecten-repellent, voor gebruik op de huid. (54.05)

MEDISCHE UITRUSTING (NIET-LIMITATIEVE LIJST)

CODE	SAMENSTELLING OF INT NOMENCLATUUR	BENAMING	EENHEID	HOEVEELHEDEN PER SCHEEPSCATEGORIE								OPMERKINGEN	
				A	A-GS	B	B-GS	C	D	D-GS	E		E-GS
II.9.06	Houten watendragers		st.	50	50	20	20	0	50 max.100	50 max.100	50	50	
II.9.07	Buigrijes		st.	50	50	20	20	0	50 max.100	50 max.100	50	50	
II.9.08	Medicijnflessen van 50,100 en 150 ml,met bijbehorende afsluitdoppenset van elk 3 stuks		st.	3	3	0	0	0	3 max.10	3 max.10	3	3	
II.9.09	Etiketten,zonder en met aanduiding "niet om in te nemen"; set van elk soort 10 stuks		st.	1	1	0	0	0	2 max.4	2 max.4	1	1	
II.9.10	Geneeskundig Handboek voor de Scheepvaart,inclusief de aanvullingen		st.	1	1	1	1	0	1	1	1	1	
II.9.11	Handboek Gevaarlijke Stoffen,meest recente uitgave		st.	0	1	0	1	0	0	1	0	1	
II.9.12	Oranje Kruis Boekje(Officiële handleiding tot het verlenen van Eerste Hulp Bij Ongelukken);laatste druk		st.	0	0	0	0	1*	0	0	0	0	*Uitgezonderd de reddingsvloten en -boten
II.9.13	Waterdichte verbandtrommel,als bestemd voor reddings- vloten,reddingsboten en hulpverleningsvaartuigen,inclusief een inhoudsopgave en behandelingsvoorschrift in de Nederlandse en Engelse taal,gedrukt op waterbestendig materiaal		st.	0	0	0	0	1**	0	0	0	0	Bestemd voor de artikelen genoemd onder I.1.1,2, I.3.1,4,19,I.11.1,11.2. en II.3. **I).w.z.voor iedere 50 personen waarvoor in de reddingboot ruimte is bestemd

* Uitgezonderd de reddingsvloten en -boten

** Bestemd voor de artikelen genoemd onder II.1, II.2, II.3, II.4, II.9, II.11, II.12, en II.13.

*** w.z. voor iedere 50 personen waarvoor in de reddingsboot ruimte is bestemd

MEDISCHE UITRUSTING (NIET-LIMITATIEVE LIJST)

CODE: SAMENSTELLING CP, INT NOMENCLATUUR	BENAMING	EENHEID	A	HOEVEELHEDEN PER SCHEEPSCATEGORIE A-GS B B-GS C D D-GS E E-GS	OPMERKINGEN
ILANTIDOTA					
1. GENEESMIDDELEN					
A. ALGEMEEN					
II-2.5.1.					<u>Randvoor: afleid het Handbook Gevaarlijke Stoffen</u> vermeld ad I, sub 2 (16.01)
II-8.2.1.					vermeld ad I, sub 8 (11.62.20)
II-5.1.2.					vermeld ad I, sub 5 (11.26.03)
B. MIDDELEN VOOR HART- EN VAATZIEKTEN					
II-1.3.1.					vermeld ad I, sub 1 (11.28.15)
II-1.3.2.					vermeld ad I, sub 1 (11.28.09)
II-1.4.1.					vermeld ad I, sub 1 (11.28.17)
C. MIDDELEN VOOR HET MAAG-DARMKANAAL					
II-2.1.2.					vermeld ad I, sub 2 (15.03)
II-2.2.3.					vermeld ad I, sub 2 (11.18.04)
D. MIDDELEN VOOR HET ZENUWSTELSEL					
II-4.1.2.					vermeld ad I, sub 4 (22.08)
II-4.2.2.					vermeld ad I, sub 4 (22.12, respect. 11.22.02)
II-3.1.1.					vermeld ad I, sub 3 (11.14.22)
II-3.2.1.					vermeld ad I, sub 3 (14.15)
E. MIDDELEN VOOR HET ADEMHALINGSTELSEL					
II-1.3.1.					Zie ook ad B. Eveneens met name te gebruiken bij tongoedem. (11.28.15)
II-1.3.2.					idem (11.28.09)
II-6.1.1.					vermeld ad I, sub 6 (28.07)
II-6.1.2.					vermeld ad I, sub 6 (11.29.04)
II-3.4.1.					Te gebruiken bij ademhalingsdepressie i.g.v. morfinen; vermeld ad I, sub 3 (11.14.21)

MEDISCHE UITRUSTING (NIET-LIMITATIEVE LIJST)

CODE	SAMENSTELLING CP INT. NOMENCLATUUR	BENAMING	BENUEID	HOEVEELIJDEN PER SCHEEPSCATEGORIE					OPMERKINGEN		
				A	B-GS	C	D	E-GS			
F. INFECTIEWERENDE MIDDELEN											
II-7.1.1.									Vermeld ad I, sub 7 (20.14)		
II-7.1.2.									Vermeld ad I, sub 7 (20.12)		
II-7.2.1.									Vermeld ad I, sub 7 (19.03)		
G. MIDDELEN VOOR UITWENDIG GEBRUIK											
II-9.2.01.									Vermeld ad I, sub 9 B (30.09)		
II-9.2.05.									Vermeld ad I, sub 9 B (30.04)		
II-10.1.1.	Calcium-diuronat 2% gel 100 g 25 g		st.	0	6	0	0	0	6	0	6
II-10.1.2.	Macrofol 300 (Polyaethylveen- glycol) MW 800 Hacon 8 1000 ml		st.	0	2	0	1	0	0	2	0
H. OVERIGE d.w.z. MEER SPECIEKE ANTIDOTA											
II-10.2.1	Solutio: Aethylalcohol 10% Hacon 8 500 ml	Ethanol	st.	0	4	0	2	0	0	4	0
II-10.2.2.	Ampullae: Amylis Nitris (0.17 mg/0.3 ml)	Amylnitriet inhalatie-ampullen	st.	0	96	0	48	0	0	96	0
II-10.2.3	Tabulae: Acidum ascorbicum 300 mg	Vit. C tabletten	st.	0	240	0	120	0	0	240	0
II-10.2.4	Injectio: Acidum ascorbicum 5ml ampullae (100 mg/ml)	Vit. C injecties	st.	0	20	0	10	0	0	20	0
II-10.2.5	Injectio: Atropini sulfas 1 ml ampullae (1mg/ml)	Atropine injecties	st.	0	200	0	100	0	0	200	0
II-10.2.6	Tabulae effervescentes: Calcium- lactofluconat 1 g Calciumcarbo- nat 327 mg Acidum ascorbicum 1 g	Ca-C 1000 limonade-tabletten	st.	0	10	0	10	0	0	10	0
II-10.2.7	Injectio: Dimercaprol 2 ml ampullae (100 mg/2 ml)	BAL injecties	st.	0	160	0	80	0	0	160	0
II-10.2.8	Methylthioninechloride 1% 10 ml ampullae	Methylthionineblauw drinkampullen	st.	0	40	0	20	0	0	40	0

MEDISCHE UITRUSTING (NIET-LIMITATIEVE LIJST)

CODI: SAMENSTELLING CF: INT NOMENCLATUUR	BENAMING	EENHEID	HOEVEELHEDEN PER SCHEEPSCATEGORIE					OPMERKINGEN
			A	A-GS	B	B-GS	C D	D-GS E E-GS
		st.	0	1	0	1	0 1	1 1 1

Vernield ad II, sub 1. Deze overleef het bepaalde
bij Rads 219/1987 ad 14.3.2., Rads 266/1990 ad
3.16.11 en Rads 267/1990 ad 14.2.9.

ZAPPARATUUR

II-II.12 ZUURSTOFHEADENINGSKOPPER
van een goedgekeurd type
(inclusief onderhoudsset)

BEKENDMAKING AAN DE ZEEVISVAART NR. 71/1992**(uitzicht vanaf de navigatiebrug)**

Het Hoofd van de Scheepvaartinspectie,

Overwegende:

dat de Algemene Vergadering van de Internationale Maritime Organisatie tijdens haar 17e zitting op 7 november 1991 Resolutie A.708 (17) heeft aanvaard, houdende voorschriften voor het uitzicht vanaf de navigatiebrug waaraan moet worden voldaan en voor het gebruik van navigatiebrug;

het bepaalde in artikel 276 van het Vissersvaartuigenbesluit bepalingen bevat over de brug van een vaartuig;

Gelet op artikel 6, eerste lid, van het Vissersvaartuigenbesluit;

Besluit:

Artikel 1

Op vaartuigen gebouwd op of na de inwerkingtreding van deze bekendmaking, met een lengte van 45 meter of meer, moet het uitzicht vanaf de navigatiebrug voldoen aan het bepaalde in artikel 1, moet de navigatiebrug zodanig zijn uitgevoerd dat het uitzicht zoveel mogelijk in overeenstemming is met de eisen gesteld in Resolutie A.708(17).

Artikel 2

Op vaartuigen, welke door hun bijzondere constructie niet volledig kunnen voldoen aan het bepaalde in artikel 1, moet de navigatiebrug zodanig zijn uitgevoerd dat het uitzicht zoveel mogelijk in overeenstemming is met de eisen gesteld in Resolutie A.708(17).

Artikel 3

Op vaartuigen gebouwd vóór de inwerkingtreding van deze bekendmaking moet zoveel mogelijk worden voldaan aan het bepaalde in paragraaf 3.2 en 3.3 van Resolutie A.708(17).

Artikel 4

De navigatiebrug mag niet worden gebruikt voor andere doeleinden dan navigatie, communicatie en overige zaken voor de veilige bedrijfsvoering van het vaartuig, de werktuiglijke installaties, het visgerei en de lading.

Artikel 5

Aanbevolen wordt bij de inrichting en indeling van de navigatiebrug en bij het ontwerp, de vormgeving en de plaatsing van apparatuur zoveel mogelijk uit te gaan van de normen gegeven in ISO-norm 8468 en ISO-norm 8468/DAD 1.

Artikel 6

Deze Bekendmaking treedt in werking met ingang van de dertigste dag na publicatie in de Staatscourant.

Deze Bekendmaking zal worden geplaatst in de Staatscourant, de Curaçaosche Courant en in de Landscourant van Aruba.

Rotterdam, 28 oktober 1992

Het Hoofd van de Scheepvaartinspectie,
J. Goslinga

Toelichting

In de genoemde Resolutie worden aanbevelingen gedaan ten aanzien van het uitzicht vanaf de navigatiebrug, die een verscherping en een verdere precisering inhouden ten opzichte van de aanbevelingen in het document "Merchant Vessel Bridge Lay-out".

Het bepaalde in artikel 4 is nieuw en houdt verband met het feit dat het gebruik van de navigatiebrug voor andere doeleinden, dan in het artikel omschreven, de veiligheid negatief beïnvloedt.

MINISTERIELE REGELING
VAN 17 MAART 1993
DE MINISTER VAN ECONOMISCHE ZAKEN:

In overweging genomen hebbende:
dat het wenselijk is de hoogst toelaatbare groothandels- en kleinhandelsprijzen voor bepaalde aardolieprodukten zoals vastgelegd in de Prijsregeling aardolieprodukten (AB 1990 no. 57) te wijzigen;

HEEFT BESLOTEN:

Artikel I

Artikel 2 van de Prijsregeling aardolieprodukten (AB 1990 no. 57) komt voor wat betreft het gedeelte dat betrekking heeft op de verkoopprijzen van benzine extra, benzine unleaded en gasolie als volgt te luiden:

Het is verboden in Aruba de navolgende aardolieprodukten te verkopen tegen een hogere groothandels- of kleinhandelsprijs per liter dan hieronder aangegeven:

groothandelsprijs:

Benzine Extra	:	93,4 cent
Benzine Unleaded	:	96,3 cent
Gasolie (Shell)	:	65,4 cent

kleinhandelsprijs:

Benzine Extra	:	100,7 cent
Benzine Unleaded	:	103,6 cent
Gasolie (Shell)	:	69,3 cent

Artikel II

Deze ministeriële regeling treedt in werking met ingang van de dag na die van haar plaatsing in de Landscourant van Aruba en indien die dag na 17 maart 1993 ligt, dan werkt deze terug tot en met 17 maart 1993.

E. Briesen

MINISTERIELE REGELING
VAN 19 MAART 1993
DE MINISTER VAN ECONOMISCHE ZAKEN:

In overweging genomen hebbende:
dat het wenselijk is de hoogst toelaatbare groothandels- en kleinhandelsprijzen voor bepaalde produkten behorende tot de eerste levensbehoeften, zoals vastgesteld in de Prijsregeling eerste levensbehoeften (AB 1990 no. 86) te wijzigen;

HEEFT BESLOTEN:

Artikel I

De bijlage van de Prijsregeling eerste levensbehoeften (AB 1990 no. 86) wordt als volgt gewijzigd:

<u>Artikel/Merk</u>	<u>Inhoud</u>	<u>Hoogst toelaatbare prijs aan de kleinhandel</u>	<u>Hoogst toelaatbare prijs aan de consument</u>
a. Koffie:			
MAXWELL HOUSE	<u>Gelezen:</u>		
-auto drip	24/13 oz. (0,4 kg.)	Afl. 91,74	
	13 oz. (0,4 kg.)		Afl. 4,36
-perc/reg.	24/13 oz. (0,4 kg.)	-. 91,73	
	13 oz. (0,4 kg.)		-. 4,36
NESCAFE	<u>Gelezen:</u>		
-class/w-caf	12/8 oz. (0,2 kg.)	-. 90,55	
	8 oz. (0,2 kg.)		-. 8,60
-Colombiano	48/50 gr.	-. 55,50	
	50 gr.		-. 1,32
	24/100 gr.	-. 53,38	
	100 gr.		-. 2,54
	24/200 gr.	-. 100,33	
	200 gr.		-. 4,77
TASTER'S CHOICE	<u>Gelezen:</u>		
-sol/fr/dr/w-caf	20/7 oz. (0,2 kg.)	-. 197,54	
	7 oz. (0,2 kg.)		-. 11,26
b. Babyvoeding:			
GERBER	<u>Gelezen:</u>		
-graham anim/cr	12/6 oz. (0,2 kg.)	-. 24,35	
	6 oz. (0,2 kg.)		-. 2,31
c. Boter:			
ANCHOR	<u>Gelezen:</u>		
-gezouten	40/227 gr.	-. 53,95	
	227 gr.		-. 1,54
	20/454 gr.	-. 53,95	
	454 gr.		-. 3,08
-ongezouten	40/227 gr.	-. 54,77	
	227 gr.		-. 1,56
	20/454 gr.	-. 54,77	
	454 gr.		-. 3,12

TOUCH OF BUTTER Gelezen:

-squeeze	12/1 lb. (0,5 kg.)	-.	27,08	
	1 lb. (0,5 kg.)			-.
-bowl	16/1 lb. (0,5 kg.)	-.	26,25	2,57
	1 lb. (0,5 kg.)			-.
				1,87

d. Margarine:PARKAY/KRAFT Gelezen:

-quarters	30/4-1/4 lb. (0,5 kg.)	-.	42,17	
	4/1/4 lb. (0,5 kg.)			-.
-maxi cup	18/1 lb. (0,5 kg.)	-.	47,50	1,60
	1 lb. (0,5 kg.)			-.
-soft	24/2-8 oz. (0,5 kg.)	-.	63,14	3,01
	2-8 oz. (0,5 kg.)			-.
-light	18/1 lb. (0,5 kg.)	-.	25,28	3,00
	1 lb. (0,5 kg.)			-.
-light bowl	16/1 lb. (0,5 kg.)	-.	25,97	1,60
	1 lb. (0,5 kg.)			-.
				1,85

e. Eetbare Olieen:CORNOLA Gelezen:

-corn oil	24/16 oz. (0,5 lt.)	-.	48,57	
	16 oz. (0,5 lt.)			-.
	12/24 oz. (0,7 lt.)	-.	32,87	2,23
	24 oz. (0,7 lt.)			-.
	12/32 oz. (0,9 lt.)	-.	40,61	3,01
	32 oz. (0,9 lt.)			-.
	8/48 oz. (1,4 lt.)	-.	39,80	3,72
	48 oz. (1,4 lt.)			-.
	9/64 oz. (1,9 lt.)	-.	57,32	5,47
	64 oz. (1,9 lt.)			-.
	6/1 gal. (3,785 lt.)	-.	58,00	7,01
	1 gal. (3,785 lt.)			-.
				10,63

DIORO Gelezen:

-soybean oil	24/ 1/2 lt.	-.	34,10	
	1/2 lt.			-.
	24/1 lt.	-.	65,58	1,62
	1 lt.			-.
	12/2 lt.	-.	64,49	3,01
	2 lt.			-.
	6/4 lt.	-.	57,38	5,91
	4 lt.			-.
	8/3 qrts. (2,8 lt.)	-.	56,18	10,52
	3 qrts. (2,8 lt.)			-.
				7,72

GOLD Gelezen:

-corn oil	6/96 oz. (2,8 lt.)	-.	32,70	
	96 oz. (2,8 lt.)			-.
				6,00

GOURMET Gelezen:

-veg. oil	2/16,5 lbs. (7,8 lt.)	-.	32,47	
	16,5 lbs. (7,8 lt.)			-.
				17,86

MASTER CHEF	<u>Gelezen:</u>			
-corn oil	12/32 oz.(0,95 lt.)	-.	29,35	
	32 oz.(0,95 lt.)			-.
	8/48 oz.(1,4 lt.)	-.	27,02	2,69
	48 oz.(1,4 lt.)			-.
	6/96 oz.(2,8 lt.)	-.	37,66	3,72
	96 oz.(2,8 lt.)			-.
	2/17,5 lbs.(8,3 lt.)	-.	31,70	6,90
	17,5 lbs.(8,3 lt.)			-.
f. <u>Melkpoeder:</u>				17,44
FRIESCHE VLAG	<u>Gelezen:</u>			
-volle melkp.	24/454 gr.	-.	84,93	
	454 gr.			-.
	12/1134 gr.	-.	98,69	3,89
	1134 gr.			-.
	6/2268 gr.	-.	93,56	9,05
	2268 gr.			-.
-instant	6/1800 gr.	-.	79,37	17,15
	1800 gr.			-.
	4/2500 gr.	-.	70,91	14,55
	2500 gr.			-.
g. <u>Vloeibare Koffiemelk:</u>				19,50
FRIESCHE VLAG	<u>Gelezen:</u>			
-geevap/onges.	48/410 gr.	-.	43,68	
	410 gr.			-.

Artikel II

Deze ministeriële regeling treedt in werking met ingang van de dag na die van haar plaatsing in de Landscourant van Aruba en indien die dag na 20 maart 1993 ligt, dan werkt deze regeling terug tot en met 20 maart 1993.

E. Briesen